PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 5:		(11) Numéro de publication internationale: WO 90/11354
C12N 15/00, 15/85, 15/90 G01N 33/68	A1	(43) Date de publication internationale: 4 octobre 1990 (04.10.90)
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR (22) Date de dépôt international: 19 mars 1990 (Yves Plasserand S A 67 bd Hausemann E 75000 Positi
(30) Données relatives à la priorité: 89/03630 20 mars 1989 (20.03.89) (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): IN PASTEUR [FR/FR]; 25-28, rue du DrRoux, Paris Cédex 15 (FR).	JSTITI	(81) Etats désignés: AT (brevet européen), BE (brevet européen), CH (brevet européen), DE (brevet européen), DE (brevet européen), DE (brevet européen), TR (brevet européen), GB (brevet européen), TP (brevet européen), TP, LU (brevet européen), NL (brevet européen), SE (brevet européen), SE (brevet européen), SE
(72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): LE MOI Hervé [FR/FR]; 305, rue Lecourbe, F-75015 Pa BRULLET, Philippe [FR/FR]; 6, avenue de No F-78310 Maurepas (FR).	aris (FF	77
•		
(54) Title: PROCESS FOR THE SPECIFIC REPLA GENOME VIA THE INTEGRATION OF	CEME	NT OF A COPY OF A GENE PRESENT IN THE RECEIVER

(54) Titre: PROCEDE DE REMPLACEMENT SPECIFIQUE D'UNE COPIE D'UN GENE PRESENT DANS LE GE-NOME RECEVEUR PAR L'INTEGRATION D'UN GENE DIFFERENT DE CELUI OU SE FAIT L'INTE-GRATION

(57) Abstract

The invention concerns the targeted insertion of a foreign DNA in a site selected in the genome of eucaryote cell. The insertion site selected is found in a gene. The targeted insertion is accomplished by transfecting eucaryote cells with a vector containing the foreign DNA to be inserted flanked by two genomic sequences which are adjacent to the desired insertion site in the receiver gene. The DNA to be inserted may comprise either a coding sequence, or a regulating sequences. The flanking sequences are chosen so as to allow via homologus recombination, according to the case, either the expression of the coding sequence of the DNA to be inserted under to control of regulating sequences of the receiver gene, or the expression of a coding sequences of the receiver gene under the control of the regulating sequence of the DNA to be inserted.

L'invention concerne l'insertion ciblée d'un ADN étranger à un site choisi dans le génome d'une cellule eucaryote. Le site d'insertion choisi se trouve dans un gène. L'insertion ciblée est effectuée en transfectant des cellules eucaryotes avec un vecteur contenant L'ADN étranger à insérer flanqué de deux séquences génomiques qui jouxtent le site d'insertion souhaité dans le gène receveur. L'ADN d'insertion peut comporter soit une séquence codante, soit une séquence régulatrice. Les séquences flanquantes sont choisies afin de permettre par recombinaison homologue, selon le cas, soit l'expression de la séquence codante de l'ADN d'insertion sous le contrôle des séquences régulatrices du gene receveur, soit l'expression d'une séquence codante du gène receveur sous le contrôle de séquence régulatrice de l'ADN d'insertion.

DESIGNATIONS DE "DE"

Jusqu'à nouvel avis, toute désignation de "DE" dans toute demande internationale dont la date de dépôt international est antérieure au 3 octobre 1990 a effet dans le territoire de la République fédérale d'Allemagne à l'exception du territoire de l'ancienne République démocratique allemande.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	ES	Espagne	MG	Madagascar	
AU	Australic	FI	Finlande	ML	Mali	
BB	Barbade	FR	France	MR	Mauritanie	
BE	Belgique	GA	Gabon	MW	Malawi	
BF	Burkina Fasso	GB	Royaume-Uni	NL	Pays-Bas	
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	NO	Norvège	
BJ	Bénin	IT	Italie	RO	Roumanie	
BR	Bread	JP	Japon	20	Soudan	
CA	Canada	KP	République populaire démocratique	SE	Suédo	
CF	République Centraficaine		de Corée	SN	Sénégal	
CG	Congo	KR	République de Corée	SU	Union sovietique	
CH	Suinc	u	Liechtenstein	TD	Tchad	
CM	Cameroun	LK	Sri Lanka	TG	Togo	
DE	Allemagne, République fédérale d'	ш	Lencembourg .	US	Etats-Unis d'Amérique	
DK	Denomark	MC	Monaco .			

PROCEDE DE REMPLACEMENT SPECIFIQUE D'UNE COPIE D'UN
GENE PRESENT DANS LE GENOME RECEVEUR PAR
L'INTEGRATION D'UN GENE DIFFERENT DE CELUI OU SE FAIT
L'INTEGRATION

L'invention concerne un procédé de remplacement spécifique d'une copie d'un gène présent dans le génome d'un organisme eucaryote receveur par l'intégration d'un gène différent du gène inactivé.

10 De préférence, le gène receveur sera présent en au moins 2 exemplaires dans la cellule hôte transfectée. Le gène receveur est défini comme étant le gène ou se fera l'insertion du gène différent.

Plus particulièrement, l'invention concerne la production d'animaux transgéniques dans lesquels le gène étranger a été introduit d'une manière ciblée pour permettre, à la fois, le maintien des fonctions génétiques normales de l'animal et l'expression du gène étranger sous le contrôle de promoteurs 20 endogènes.

Par "gène différent ou étranger" on entend toute séquence nucléotidique correspondant à la totalité ou à une partie d'un gène "étranger ou différent" du gène récepteur telle qu'elle est trouvée normalement dans le génome (ARN ou ADN), ou elle correspond également à une séquence modifiée artificiellement du gène normal ou encore à un fragment de cette séquence.

L'invention concerne également le procédé de 30 production de ces animaux transgéniques.

Dans la production d'animaux transgéniques, les méthodes conventionnelles utilisées pour l'introduction de séquences d'ADN hétérologues dans la lignée cellulaire germinale, ne permettent pas de contrôler le site de l'intégration du gène étranger dans le génome, ni le nombre de copies ainsi

FEUILLE DE REMPLACEMENT

WO 90/11354 PCT/FR90/00185

> introduit. L'intégration du gène étranger se fait au hasard et, en général, plusieurs copies du gène s'intègrent en même temps, parfois sous forme de tandem tête à queue, le site de l'intégration et le 5 nombre de copies intégrées variant d'un animal transgénique à l'autre.

2

Il peut donc arriver que des gènes cellulaires endogènes, situés au point d'insertion, soient ainsi inactivés, sans que cela soit facilement décélable en raison de nombreuses insertions au hasard. Si le produit de ces gènes est important pour développement de l'animal, celui-ci sera sérieusement perturbé. D'ailleurs, l'insertion aléatoire du gène étranger peut se faire à un site qui n'est pas approprié pour l'expression du gène. De plus, le fait qu'il y ait variation du site et du nombre d'insertions d'animal en animal rend l'interpétation des études d'expression extrêmement difficile.

Un problème majeur rencontré dans la production d'animaux transgéniques, est l'obtention l'expression du gène étranger. D'une manière générale, deux types d'expérience ont été réalisés chez les souris.

Les gènes introduits dans la lignée germinale 25 sont :

- soit des gènes "complets", comprenant des séquences codantes flanquées de leurs propres séquences régulatrices:
- soit des gènes composites, formés de la séquence codante d'un gène fusionnée à la séquence promotrice d'un autre gène, les deux fragments appartenant même parfois à deux espèces animales différentes.

On a pu ainsi confirmer que la spécificité de l'expression des gènes dans tel ou tel tissu est 35 déterminée par leur(s) séquence(s) régulatrices.

Le choix du promoteur approprié pour l'expression du gène étranger chez l'animal transgénique est donc d'une importance primordiale.

D'autre part, la mutagénèse dirigée de gènes 5 murins dans des cellules souches embryonnaires a récemment été réalisée en faisant appel à une technique de "ciblage génétique" (gene targeting) (Thomas et al., 1987; Thompson et al., 1989).

Dans le premier cas, le gène murin HPRT a été
10 muté par insertion et remplacement et, dans le
deuxième cas, un gène HPRT muté a été corrigé.
Thomson et al. ont étendu leurs expériences jusqu'à
l'obtention de souris chimères et ont constaté le
passage de la modification génétique dans la lignée
15 cellulaire germinale.

Dans chacun des documents cités, le site précis de l'intégration a été ciblé par recombinaison homologue entre, d'une part, des séquences exogènes comportant la mutation ou correction incluses dans un 20 vecteur, sous le contrôle d'un promoteur exogène, et, d'autre part, leur homologue génomique. Ceci étant, il faut remarquer que les auteurs antérieurs ont réalisé leurs expériences sur un gène spécifique (HPRT) dont l'activation par mutation s'accompagnait 25 d'un phénotype décelable. La mutation ciblée décrite par Thomas et al., avait pour effet d'inactiver le gène HPRT et, par conséquent, de faire disparaître le phénotype décelable normalement associé avec le HPRT. Le gène de sélection Neo^R, sous le contrôle d'un 30 promoteur TK, était donc incorporé dans l'ADN d'insertion afin de permettre la sélection des transformants. Il est à noter que les expériences décrites dans l'art antérieur impliquaient sélection soit par le gène receveur (p. ex HPRT) soit 35 par le gène d'insertion (p. ex Neo^R). Le site de

l'insertion et/ou le type de gène inséré est donc limité à des gènes conférant un caractère sélectable.

En outre, dans l'art antérieur, les séquences exogènes sur le vecteur servent donc à la fois à cibler le site d'intégration et à introduire la modification. Suite à la recombinaison homologue, le gène modifié se trouve toujours dans son environnement génétique normal.

Rappelons qu'un problème qui se pose au cours de la production d'animaux transgéniques est le danger d'inactiver un gène cellulaire endogène qui se trouve au point d'insertion du gène étranger.

Selon la fonction du produit du gène inactivé, une telle inactivation peut conduire à des désordres 15 physiologiques ou morphologiques importants chez l'animal transgénique, ou pourrait même empêcher sa survie.

En revanche, l'inactivation d'un gène pourrait être considéré comme avantageux si le gène en 20 question codait pour un récepteur de virus ou autre agent infectieux.

Les inventeurs ont étudié la possibilité d'éviter les inconvénients décrits plus haut, et associés, dans certains cas, à l'inactivation possible d'un ou plusieurs gènes cellulaires endogène de fonction importante au cours de la production d'animaux transgéniques.

L'invention a pour objet un procédé de remplacement spécifique, notamment par ciblage d'un 30 ADN, dit ADN d'insertion constitué par une partie d'un gène susceptible d'être rendu fonctionnel, ou dont le fonctionnement peut être rendu plus efficace, lorsqu'il est recombiné avec un ADN de complément pour alors fournir un gène recombinant complet dans 35 le génome d'une cellule eucaryote, caractérisé en ce que

- le site d'insertion se trouve dans un gène choisi, dit gène receveur, et contenant l'ADN de complément, et en ce que
- l'on transfecte des cellules eucaryotes avec un 5 vecteur contenant un insérat comprenant lui-même 1'ADN d'insertion et deux séquences dites "flanguantes" de part et d'autre de 1'ADN d'insertion, respectivement homologues deux séquences génomiques qui jouxtent le site d'insertion 10 souhaité dans le gène receveur,
 - l'ADN d'insertion étant hétérologue vis-à-vis du gène receveur, et
 - les séquences flanquantes, étant choisies parmi celles qui constituent le susdit ADN de complément et
- qui autorisent, par recombinaison homologue avec des séquences correspondantes du gène receveur, la reconstitution d'un gène recombinant complet dans le génome de la cellule eucaryote.
- L'invention concerne aussi un procédé de production d'animaux transgéniques, caractérisé en ce que des cellules E.S. sont transfectées dans les conditions sus-décrites et sélectionnées pour l'évènement de recombinaison homologue, à savoir l'intégration correcte du gène étranger, les cellules
- 25 transfectées sont injectées dans des embryons à un stade où ils sont aptes à intégrer les cellules transfectées (par exemple au stade blastocyste), ceux-ci sont ensuite réimplantés dans une mère porteuse et les individus chimères obtenus au terme 30 de la gestation sont accouplés. Si les cellules E.S.
- ont colonisé la lignée germinale de l'animal chimère, des animaux transgéniques hétérogozytes pour le gène remplacé seront obtenus par accouplement (F1) dans la descendance.
- 35 Il est également possible d'insérer le gène, porté par le vecteur de l'invention, dans l'oeuf peu

de temps après la fécondation (c'est-à-dire moins de 24 heures). De cette manière, l'insertion est effectuée pendant que l'oeuf est à l'état unicellulaire.

L'invention concerne aussi un plasmide apte à effectuer l'insertion ciblée d'un gène recombinant dit gène d'insertion dans le génome d'une cellule eucaryote, caractérisé en ce qu'il contient un insérat comprenant lui-même le gène d'insertion et deux séquences dites "flanquantes" de part et d'autre du gène d'insertion, respectivement homologues aux deux séquences génomiques qui jouxtent le site d'insertion souhaité dans le gène receveur.

L'invention concerne également des animaux transgéniques dans lesquels au moins un gène endogène a été inactivé par l'insertion d'un gène qui est différent du gène inactivé, le gène d'insertion étant inséré dans une position qui permet l'expression de ce gène sous le contrôle des séquences régulatrices 20 du gène endogène inactivé.

Le procédé de l'invention permet, donc, grâce au phénomène de recombinaison homologue, d'insérer d'une manière ciblée des gènes étrangers, en particulier des séquences codantes dépourvues du promoteur qui leur est normalement associé, dans le génome d'un organisme eucaryote à un site qui permet leur expression sous le contrôle du promoteur endogène du gène où se fait l'insertion; et par conséquence, d'inactiver le gène endogène ciblé.

30 Selon un mode de réalisation préféré de l'invention, le gène receveur ciblé est un gène qui est présent dans le génome en au moins deux exemplaires. L'utilisation de la technique d'électroporation (Ref. 11) assure l'introduction 35 d'une copie seulement du gène étranger.

Selon cette variante de l'invention, l'insertion ciblée du gène d'intérêt (c'est-à-dire le gène dit d'insertion) a pour effet d'inactiver la seule copie du gène cellulaire endogène où se fait l'insertion et 5 laisse intacte et fonctionnelle la ou les autre(s) copie(s) de ce gène.

De cette façon, le fonctionnement génétique de l'animal transgénique n'est pas ou peu perturbé par l'introduction du gène étranger, même si l'insertion 10 inactive une seule copie d'un gène essentiel receyeur pour le développement de l'animal. développement ne serait donc pas affecté l'insertion du gène étranger, soit les perturbations mineures possibles dans le cas de l'inactivation d'un 15 gène critique ne seraient probablement pas léthales pour l'animal. Les effets de l'insertion du gène étranger à l'état homozygote pourraient être de toute nature et seraient observés en 2ème génération (F2) après croisements d'individus hétérozygotes (F1) entre eux.

Si, par contre, l'inactivation de toutes les copies d'un gène est souhaitée, par exemple, dans le cas où le gène code pour un récepteur d'agent infectieux, de multiple copies du gène étranger sont introduites. Le contrôle de la quantité introduite peut être assuré en faisant appel à des techniques connues.

L'insertion ciblée du gène étranger permet donc son introduction dans un site où son expression est 30 sous le contrôle des séquences régulatrices du gène endogène où se fait l'insertion.

Le procédé de l'invention permet ainsi d'insérer le gène étranger derrière un promoteur endogène qui a les fonctions désirées (par exemple, spécificité 35 d'expression dans tel ou tel tissu), et cela, le cas WO 90/11354 PCT/FR90/00185

> échéant, sans inactiver les autres copies du gène receveur.

Selon un mode de réalisation particulièrement préféré de l'invention, l'ADN d'insertion comporte entre les 5 séquences flanquantes, d'une part une séquence d'ADN destinée à être recombinée avec l'ADN de complément dans le gène receveur pour fournir un recombinant, et, d'autre part, une séquence codant pour un agent sélectif permettant la sélection des 10 transformants et un promoteur autorisant l'expression de l'agent sélectif, le gène receveur et le gène recombinant codant pour des produits d'expression ne conférant pas de phénotype sélectable.

De cette manière, la sélection des transformants 15 est entièrement indépendante de la nature du gène receveur et du gène inséré, contrairement aux procédés décrits jusqu'à ce jour dans lesquels le gène inséré ou le gène receveur devait par nécessité coder pour un produit d'expression permettant la

20 sélection des transformants. Le système développé par les inventeurs permet une flexibilité totale en ce qui concerne la nature du gène receveur et du gène inséré ou du gène formé par la recombinaison homologue. Les inventeurs ont constaté d'une manière 25 surprenante que l'insertion de séquences de taille

importante (par exemple d'environ 7.5 kb) n'affecte pas la fréquence de recombinaison homologue. L'effet que peut avoir l'insertion de la séquence

d'ADN selon cet aspect de l'invention inclut, selon 30 le type de séquence insérée par exemple remplacement d'une séquence codante, le remplacement d'une séquence régulatrice, l'inactivation ou la réactivation d'un gène par mutation ou l'amélioration du taux d'expression d'un gène. Il est possible,

35 selon l'invention, de remplacer une phase codante ou une partie d'une phase codante par une séquence

hétérologue qui commence au codon d'initiation du gène remplacé afin que l'expression du gène inséré remplace entièrement l'expression du gène remplacé. Ceci évite la formation de protéines de fusion qui pourrait être indésirable chez un animal transgénique.

Selon ce mode de réalisation de l'invention, l'ADN d'insertion peut comporter entre les séquences flanquantes une séquence codante hétérologue dépourvue de promoteur, la séquence codante étant autre qu'un gène codant pour un agent de sélection. L'ADN d'insertion peut comporter en outre, en aval de la séquence codante et toujours entre les séquences flanquantes, un gène codant pour un agent de 15 sélection, associé à un promoteur permettant son expression dans la cellule cible. De cette manière, la séquence codante hétérologue peut être insérée derrière un promoteur endogène qui a les propriétés souhaitées, par exemple une certaine 20 spécificité d'expression, ou grille de transcription etc, la sélectabilité des cellules transformées étant entièrement indépendante de l'expression de séquence codante hétérologue. Ce type de construction permet. par exemple, de sélectionner 25 transformants même si le gène remplacé par la séquence codante hétérologue n'est pas normalement exprimé dans les cellules cibles. Ceci particulièrement important dans la production d'animaux transgéniques à partir de cellule E.S. 30 ("Embryonic Stem Cells") puisqu'une proportion importante des gènes reste inactive jusqu'à un stade plus avancé du développement de l'animal. Le gène Hox-3.1 est un exemple de ce type de gène. D'autre part, si la séquence codante code pour une protéine facilement décelable, par exemple, le b-Gal, développement de la grille de transcription du gène

endogène remplacé peut être suivi. Le vecteur pGN est un exemple de ce type de construction.

Selon un autre mode de réalisation l'invention, l'ADN d'insertion peut comporter une 5 séquence régulatrice étrangère. Le site d'insertion et, par conséquence, les séquences flanquantes sont choisies en fonction du but désiré, à savoir soit l'insertion de la séquence régulatrice étrangère pour donner un effet de "double promoteur" avec 10 séquence régulatrice endogène, soit ou remplacement d'un promoteur endogène par le promoteur étranger. La séquence codante qui se trouve sous le contrôle de la séquence régulatrice peut être endogène.

Une autre possibilité serait l'insertion ciblée d'un ADN étranger qui comporte à la fois une séquence régulatrice et une séquence codante. Il est possible que la séquence régulatrice soit celle qui est naturellement associée avec la séquence codante.

15

20 Le procédé de l'invention met en oeuvre un vecteur contenant deux séquences "flanquantes" de part et d'autre du gène étranger. Ces séquences flanquantes ont au moins 150 paires de bases et sont de préférence inférieures à la longueur du gène 25 receveur. Il est essentiel que ces deux séquences flanquantes soient homologues aux deux séquences génomiques qui jouxtent le site d'insertion souhaité. La séquence flanquante du vecteur qui se trouve en amont du gène étranger à introduire, est normalement 30 homoloque à la séquence génomique qui est située du côté 5' du site d'insertion. De la même manière, la séquence flanquante du vecteur qui se trouve en aval du gène étranger, est normalement homologue à la séquence génomique qui est située au côté 3' du site 35 d'insertion.

25

Il est possible d'introduire des séquences "intercalantes" entre l'une ou l'autre des séquences flanquantes et le gène étranger, par exemple des séquences permettant la sélection des transformants, 5 des marqueurs, des séquences permettant le clonage du vecteur, etc...

La position de ces séquences intercalantes visà-vis du gène étranger doit pourtant être choisie afin de ne pas empêcher l'expression 10 étranger, en particulier de la séquence d'ADN codante étrangère sous le contrôle du promoteur endogène ou, à l'inverse, la séquence codante d'ADN endogène sous contrôle d'éléments de régulation étrangers apportés par la séquence d'insertion.

Malgré la présence des séquences flanquantes, qui encourage une recombinaison homologue, il est possible qu'un certain nombre d'intégrations se fasse au hasard. Afin de vérifier que l'insertion ciblée a bien eu lieu dans le site ciblé et non pas dans un autre endroit, la technique du "Polymerase Chain Reaction" (P.C.R.) (voir Ref. 10) est utilisée pour amplifier la séquence d'ADN du locus où l'insertion aurait dû se faire. De cette façon, seuls les clones transformés à la suite d'une recombinaison homologue sont sélectionnés.

Les séquences flanquantes du vecteur sont bien évidemment choisies en fonction du site d'insertion désiré pour que la recombinaison homologue puisse avoir lieu. Le cas échéant, les séquences flanquantes peuvent comporter des séquences répliques promoteur endogène et/ou des modifications séquences qui précèdent le codon d'initiation pour aux améliorer le taux de traduction (séquences amont) et séquences répliques des séquences de terminaison 35 notamment des sites de polyadénylation (séquences aval).

FEUILLE DE REMPLACEMENT

15

Le gène d'insertion peut être n'importe quel gène d'intérêt. On citera comme exemples limitatifs, le gène lac.Z (comme dans le modèle plus loin), les gènes codant l'interleukine ou l'interféron, les de récepteur, par exemple de l'acide rétinoique ou beta-3 adrénergique ou de H.I.V., et des gènes connus comme étant liés à certaines maladies, par exemple la myopathie, etc...

Selon une variante préférée de l'invention, les cellules eucaryotes sont des cellules embryonnaires (voir Ref. 14 et 15).

En effet, une cellule E.S. mutée peut être dans un embryon précoce qui, réimplantation, pourra naître sous une forme chimère. Si la lignée germinale est colonisée par la cellule mutée, l'animal chimère transmettra la mutation à sa descendance. Par la suite, on pourra observer les effets de cette mutation, à l'état homozygote chez 20 certains individus, sur leur développement, leur comportement, leur métabolisme, leur pathologie, etc..

La figure 1 montre le plasmide pGN,

Les figures 2 a et b montrent les molécules pGMA 25 et pGMD respectivement construites à partir du plasmide pGN par rapport au gène Hox-3.1. Ces plasmides sont des plasmides de mutagénèse. Les deux parties de la phase codante du gène Hox-3.1 sont représentées, sur le chromosome 15, avec la boîte 30 "homéo" en noir. Les séquences correspondantes de Hox-3.1 ont été clonées dans le plasmide pGN. (A : signal de polyadénylation; Enh/Pro : enhancerpromoteur).

07 et 08 figurent les deux oligonucléotides utilisés 35 dans la PCR.

WO 90/11354 PCT/FR90/00185

Les figures 3 à 6 montrent les plasmides utilisés dans la construction du pGN.

La figure 7 illustre la détection de recombinaison homologue avec la technique Réaction de 5 Polymérase en Chaîne (P.C.R.) sur des cellules E.S. transfectées.

La figure 8 (a) et (b) montre des analyses de Southern de clones individus positifs (L5 et F2) et cellules E.S. (C.C.E.).

10 Le procédé de l'invention est d'application industrielle très large et peut varier selon la nature du gène étranger introduit.

La génétique des mammifères va progresser de manière considérable grâce à la possibilité récente 15 de mutagénéiser spécifiquement n'importe quel gène, permettant ainsi de mieux définir son rôle. Par cette technologie qui fait intervenir recombinaisons homoloques et cellules E.S., des informations précieuses seront apportées sur des oncogènes, des 20 facteurs đе croissance, des facteurs đe transcription, etc..., gènes qui concernent sujets très actuels de la recherche fondamentale ou la recherche appliquée. Un débouché important pour la recherche médicale est la possibilité de reproduire 25 une maladie humaine dont la détermination génétique connue (certaines maladies humaines pathologie, telle la myopathie de Duchesne) ceci afin de mieux en étudier les mécanismes et de rechercher une thérapeutique.

En appliquant le procédé de l'invention, un gène connu comme étant responsable d'une certaine maladie est inséré d'une manière ciblée dans le génome d'une cellule E.S. L'animal transgénique qui est produit à la suite présente un modèle utile de cette maladie.

35 Si nécessaire, et comme décrit plus haut, les fonctionnements génétiques normaux peuvent être

20

sensiblement maintenus, malgré l'insertion du gène étranger.

Une autre application du procédé de l'invention consiste à insérer un gène d'insertion qui est 5 facilement décélé e.g. le gène lac.Z et qui peut donc jouer le rôle d'un marqueur cellulaire. De cette manière, des études de filiation e.g. chez des animaux de concours sont facilitées, et la race peut être suivie.

L'insertion du gène lac.Z comme gène d'insertion rend aussi possible des études de promoteur. Grâce à la possibilité de déceler l'activité β -galactosidase, l'activité et la spécificité de différents promoteurs endogènes peuvent être étudiées en ciblant différents 15 sites dans le même type ou différents types de cellules. Les mêmes études pourront être effectuées sur un organisme entier, au cours du développement ou l'état adulte, en utilisant les techniques d'animaux chimères ou transgéniques.

Les inventeurs ont constaté d'une manière surprenante que la fréquence de recombinaison homologue n'est pas affectée par l'insertion de fragments de taille importante, par exemple le Lac Z. Cette observation a suggéré aux inventeurs que la 25 technique de recombinaison homologue serait bien adaptée à l'insertion d'autres gènes hétérologues qui sont de taille importante.

Grâce à la possibilité de modifier le génome d'un animal, le procédé de l'invention peut également 30 être utilisée en tant que "thérapie génique". Les utilisations les plus évidentes consisterait inactiver les gènes de récepteurs d'agents infectieux (virus ou bactéries) ou toxiques. Si cette mutagénèse s'avérait léthale, il faudrait rétablir la fonction 35 perdue sans rétablir la sensibilité aux agents nuisibles. Un gène modifié codant pour un tel

20

25

recepteur pourrait être réintroduit dans la cellule mutée, à moins que la modification puisse être provoquée par la recombinaison homologue. Cette modification du patrimoine génétique conférerait à 5 l'animal une immunité contre la maladie considérée.

Ce protocole peut aussi intervenir dans le cadre d'auto-greffe. Des cellules, malades ou saines. prélevées sur un patient, pourraient être soignées et immunisées, puis réimplantées chez le même individu.

La technique de l'invention se prête aussi aux études d'activité produits pharmaceutiques de présumés avoir une activité à l'égard des produits d'expression d'un gène pathologique lié à maladie. Dans ce cas, le gène d'insertion est 15 constitué par le gène pathologique et on administre à l'animal transgénique le produit pharmaceutique en vue d'évaluer son activité sur la maladie.

L'invention **v**a être illustrée en faisant référence au plasmide pGN et son utilisation dans l'insertion ciblée d'un gène étranger (lac.Z, codant pour l'enzyme β -glactosidase d'E.Coli) dans le génome d'une cellule d'E.S. de souris. Le gène lac.Z a été choisi en raison du fait que son expression peut être facilement décelée et est simplement à titre illustratif.

La phase codante de l'enzyme β -galactosidase d'E.Coli (lac.Z; 1-3057), fusionnée avec une séquence qénomique (7292-3) du gène murin Hox.3-1 (Ref. 1), débute par le codon d'initiation de ce gène. En 30 effet, la séquence qui précède le codon d'initiation de Hox-3.1 est identique à la séquence consensus observée chez les vertébrés (Ref. 2), permettant ainsi un meilleur taux de traduction de la etagalactosidase dans les cellules de vertébrés. Le gène lac.Z est suivi d'un signal de polyadénylation par

exemple du virus SV 40, comme la plupart des gènes eucaryotes, afin de stabiliser les ARNs messagers.

L'activité de la β-galactosidase d'E.Coli, qui est fonctionnelle dans les cellules eucaryotes, peut 5 être décelée de différentes manières. Des cellules exprimant le gène lac.Z prennent une coloration bleue, après fixation, en présence de X-Gal, qui est un substrat de la β -galactosidase (Ref. 3). Un substrat, le FDG (flurorosceine di-6nouveau 10 galactopyranoside), permet de déceler et de doser l'activité β -gal. tout en gardant les cellules vivantes (Ref. 4). Les cellules exprimant lac.Z accumulent un produit fluorescent et peuvent être isolées à l'aide d'un trieur de cellule ou FACS (fluorescence-activated cell sorter).

L'unité de transcription du gène de résistance à la néomycine provient, en grande partie, du plasmide pRSV neo (Ref. 5). Le LTR (long terminal repeat) du virus du sarcome de Rous procure des séquences 20 activatrice et promotrice très puissantes dans de nombreuses cellules eucaryotes (Ref. 6). transposon bactérien Tn5, viennent un promoteur actif dans E.Coli et la phase codante de phosphotransférase (Ref. 7), qui est suivie du signal 25 de polyadénylation du virus SV40. Le même gène sous le double contrôle des promoteurs RSV et Tn5 peut conférer la résistance à la néomycine ou kanamycine aux bactéries et la résistance au G418 aux cellules eucaryotes.

Par l'effet d'une simple mutation ponctuelle, l'unité B des séquences activatrices (enhancer) de la souche PyEC F9.1 du virus du Polyome est devenue beaucoup plus active dans différents types cellules, et en particulier dans les cellules de 35 carcinome embryonnaire (EC) (Ref. 8). Deux copies de cet enhancer Py F9.1 ont été insérées en tandem dans le plasmide pGN, en amont du L/TR-RSV, et dans l'orientation "promoteur tardif" de la région régulatrice du Polyome.

Afin d'améliorer le taux de traduction de la phosphotransférase, la séquence précédent le codon d'initiation a été modifiée lors d'une mutagénèse par oligonucleotide. Ainsi la séquence T T C G C A U G est devenue G C A C C A U G, correspondant beaucoup mieux à la séquence consensus d'initiation de la traduction chez les vertébrés (Ref. 2).

Les améliorations apportées à l'unité transcription du gène de résistance à la néomycine ont pu être estimées en transfectant des cellules souches embryonnaires (ES) de souris. A molarité 15 égale en plasmide, une construction avec les enhancer Py F9.1 a produit 7,5x plus de clones résistants au G418 que le pRSV neo et 2 à 3x plus que le pMC1 Neo décrit par Capecchi et al (réf. 13). A nouveau, le nombre de clones a été augmenté 60x, soit 450x par 20 rapport au pRSV neo, en modifiant la séquence d'initiation de la traduction. La recombinaison homologue peut être un événement assez rare, selon les conditions expérimentales appliquées (p. 1/1000 pour HPRT, réf. 13). Un vecteur présentant une 25 efficacité de sélection élevée est donc très utile, d'autant plus que les conditions d'électroporation donnent lieu principalement à l'intégration d'une seule copie.

Le plasmide pGN contient, en outre, une origine 30 de réplication bactérienne de type colE1, pBR322, qui permet les clonages et les préparations dans E.Coli.

Enfin, un site de clonage multiple (M.C.s.), synthétisé in vitro, qui ne contient que des sites de coupure uniques dans pGN, a été inséré en amont de 35 lac.Z, afin de faciliter les utilisations de ce plasmide. Les séquences "flanquantes" plasmidiques qui provoquent la recombinaison homologue sont ajoutées aux extrémités du plasmide pGN après linéarisation du plasmide en amont de lac.Z, par un site du MCS (voir

5 fig. 2). En l'occurence, les séquences flanquantes choisies sont homologues des séquences chromosomates issues de Hox-3.1 devant ultérieurement intervenir dans la recombinaison homologue.

La figure 2 situe la molécule construite à 10 partir du plasmide pGN par rapport au gène Hox-3.1. Dans ce cas, une recombinaison entre les séquences plasmidiques et chromosomales de Hox-3.1 resulterait en une insertion au début de la phase codante de ce gène, donc à son inactivation totale.

15 Le plasmide pGN rassemble plusieurs avantages pour cette méthodologie, qui est applicable à n'importe quel gène. L'évènement de recombinaison homologue pouvant être assez rare (de l'ordre de 1 pour 1000 intégrations non-homologues), il est 20 nécessaire de pouvoir analyser un grand nombre de clones dont la résistance au G418 soit suffisament forte pour s'exprimer dans n'importe quelle partie du génome. Les modifications apportées à l'unité de transcription de la phosphotransférase répondent 25 parfaitement à ces problèmes. La méthode mutagénèse par recombinaison homologue équivaut à inactiver un gène par une insertion ou une substitution. mais le plasmide pGN présente l'avantage supplémentaire de pouvoir substituer 30 l'expression de la β -galactosidase à celle du gène muté. Enfin, le MCS facilite les clonages de fragments génomiques.

EXEMPLES :

I - Construction du plasmide pGN

35 Les plasmides intermédiaires sont numérotés selon leur étape.

1° étape :

Insertion d'un site Xho I dans le site Bql I de pRSV neo

Insertion d'un linker Xho I dans le site Bgl I de 5 pRSV neo, rempli par le fragment Klenow de l'ADN polymérase d'E.Coli.

2° étape :

Insertion d'un site Cla I dans le site Nde I du plasmide p1

10 Insertion d'un linker Cla I dans le site Nde I de p1, rempli par la polymérase Klenow. 3º étape :

Insertion d'enhancer Py F9.1 dans le site Cla I du plasmide p2

15 Insertion d'enhancer Py F9.1 Pvu II-Pvu II isolé par un site unique, Acc I, dans le site Cla I de p2. Sélection d'un clone contenant deux enhancers orienté dans le sens "promoteur tardif".

4º étape :

20 Déletion Sma I-Hpa I du plasmide p3

Les deux enzymes, donnant des extrémités "boutsfrancs", peuvent être ligués directement. Cette délétion enléve l'intron de l'antigène t de SV 40, qui n'est pas très utile, et diminue de manière

appréciable la taille de l'unité de transcription de la phosphotransférase.

5° étape :

Insertion d'un site Xho I dans le site Bam HI de pCH110

30 Insertion d'un linker Xho I dans le site Bam HI du plasmide pCH 110 (Pharmacia), rempli par la polymlérase Klenow.

6° étape :

Insertion du 3' lac.Z-polyA SV 40 dans le 35 plasmide p4

La partie 3' de la phase codante de la β galactosidase, suivie du signal de polyadénylation du virus SV 40 est isolée du plasmide p5 par les sites Xho I-Aat II et clonée dans le plasmide p4 par les mêmes sites.

⁵ 7° étape :

5' lac.Z

Insertion du 5' lac.Z dans le vecteur KS-

La partie 5' de la phase codante de la β galactosidase est isolée du plasmide pMC 1871 (Pharmacia) par les sites Pst I-Sac I et clonée dans 10 le vecteur KS- (Stratagene) par les mêmes sites. 8° étape :

Fusion d'une séquence génomique Hox-3.1 avec le

Une séquence génomique du gène Hox-3.1, clonée dans 15 vecteur KS-, est purifiée par digestions successives par l'enzyme Sac I, puis par la nucléase Mung bean et enfin par l'enzyme Apa I. Cet insert est fusionné avec la partie 5' de la phase codante de la β-galactosidase par clonage dans le plasmide p7 digéré par Apa I-Sma I. La protéine ainsi fusionnée contient le codon d'initiation de la traduction du gène Hox-3.1 suivi de la phase codante de la β galactosidase (vérifiée ensuite par séquençage).

25

Met Ser Ser CCAGC ATG AGC TCC GGTCG TACTCG AGG I Sac i

TAA GGG CCC CTA GGG

Aso Pro

CCAGC ATG AGC T 30 **GGTCG TAC**

Sma I

ATT CCC GGG GAT CCC

Pro Giy

I nucléase Mung bean

CCAGC ATG **GGTCG TAC**

GGG GAT CCC CCC CTG GGG.

Gly Asp Pro CCAGC ATG GGG GAT CCC GGTCG TAC CCC CTA GGG

35

Met

9° étape :

p6

Insertion de Hox-3.1-5' lac.Z dans le plasmide

La fusion Hox-3.1-5' lac.Z est isolée du plasmide p8 5 par les sites Apa I-Sac I et clonée dans le plasmide p6 par les mêmes sites. Ce clonage a pour effet de reconstituer la phase codante de la β -galactosidase dans sa totalité.

10° étape :

Insertion du gène Neo[®] dans le vecteur KS+

Le gène de résistance à la néomycine (promoteur bactérien et phase codante de la phosphotransférase) est isolée du pRSV neo par les sites Hind III-Eco RI et clonée dans le vecteur KS+ (Stratagene).

15 11° étape :

<u>Mutagénèse de la séquence d'initiation de Neo^R</u> dans p10

La séquence d'initiation de la traduction de la phnosphotransférase est modifiée pour être identique 20 à la séquence consensus observée chez les vertébrés et permettre ainsi un taux supérieur d'initiation de la traduction donc une résistance accrue au G418 pour les cellules de mammifères. La modification crée également un site Apa LI qui permet de contrôler 25 l'efficacité de la mutadénèse.

Amall GTTTCGCATG ⇒ GTGCACCATG

30

Un oligonucléctide (CTTGTTCAATCATGGTGCACGATCCTCA) comportant une région de misappariement avec la séquence du pRSV neo (soulignée) est synthétisé (Gene Assembler, Pharmacia) puis phosphorylée par la polynucléctide kinase du bactériophage T4. Une matrice simple brin du plasmide pl0 est préparée grâce à l'origine f1 du

plasmide KS+ et hybridée avec l'oligonucléctide de mutagénèse. Le deuxième brin est synthétisé et réparé par la polymérase Klenow et l'ADN ligase du bactériophage T4. Après transformation de bactéries, les clones mutés sont criblés à l'aide de l'oligonucléctide marqué au ³²P. La mutagénèse a été vérifiée en digérant par Apa LI ainsi que par séquençage.

12° étape :

10 Remplacement de la séquence d'initiation dans le plasmide p9

Un fragment contenant la séquence modifiée d'initiation de la traduction du gène de résistance à la néomycine est isolée du plasmide p11 par les enzymes Hind III-Eag I et clonée dans le plasmide p9 par les mêmes sites.

13° étape :

15

20

<u>Insertion du site de clonage multiple dans le plasmide p12</u>

Deux oligonucléotides complémentaires sont synthétisés (Gene Assembler, Pharmacia) puis phosphorylés. Après appariement, le MCS est cloné dans les sites Apa I- Sac II du plasmide pl2 grâce à ses extrémités cohésives

25 Xmai Asp 718 Xmn! Sac II
Acai Smai Kon! Xbai Ns!! Sac II
5 CCCCGGGGGTACCTCTAGAATGCATTCCGC 3'
3 CCGGGGGGCCCCCATGGAGATCTTACGTAAGG 5'

30 Le site de clonage multiple a également été vérifié par séquencage.

II - <u>Addition des séquences "flanquantes" aux extrémités du plasmide pGN linéarisé en amont de lac.Z' par un site du M.C.S</u>

35 Les séquences flanquantes utilisées ont été choisies en fonction du site d'insertion souhaité (par exemple, Hox-3.1, voir Fig. 2 a et b pGMA et pGMD).

Dans la construction du plasmide de mutagénèse pGMD, deux bras d'ADN homologue au locus Hox-3.1 ont ⁵ été clonés aux sites Apa I-Nsi I et Nsi I-Sac II du vecteur pGN. Le bras 5' commence au site Sac II (CCGCGG) au nucléotide 219 de l'ADNc c21 de Hox-3.1. Ce fragment s'étend sur 6.8 kb en 5' jusqu'au premier site BamHI. Le bras 3' commence au site Apa 1 10 (GGGCCC) au nucléotide 885 de l'ADNC c21. Ce fragment s'étend sur 1.5 kb en 3' jusqu'au premier site PstI. Un linker NsiI a été inséré dans le site BamHI du fragment 5' et dans le site PstI du fragment 3'. Les bras 5' et 3' ont été clonés dans le vecteur pGN dans sites Nsi I-Sac II et Apa I-Nsi I. respectivement. La séquence de l'ADNc de Hox-3.1 c21 est publiée (réf. 1).

Le plasmide de mutagénèse est linéarisé par digestion avec Nsi I avant électroporation de 20 cellules E.S. Ses extrémités sont formées des deux bras génomiques clonés aux sites Apa I-Nsi I et Nsi I-Sac II du vecteur pgn.

Le plasmide pGMD ne présente pas de signal de polyadénylation après le gène de résistance mais, en revanche, présente une séquence riche en AU responsable d'une dégradation sélective de mRNA, insérée dans la séquence de l'intron du Hox-3.1 du plasmide.

Un autre plasmide de mutagénèse, pGMA, présente

la même structure que le pGMD mais contient les
signaux de polyadénylation et de terminaison de
transcription du SV40 et ne présente pas la séquence
AU de dégradation de mRNA en aval du gène Neof. Ces
modifications avaient pour but de réduire le taux de

transcrits de Neof dans des clones issus
d'intégration au hasard. En revanche, des clones

issus d'événements de recombinaison homologue entre pGMD et un locus Hox-3.1 devrait avoir une croissance inaltérée pendant la sélection au G418, la séquence AT de dégradation de mRNA étant éliminée par le 5 procédé de recombinaison même, ou epissée avec l'intron Hox-3.1.

Dans les étapes expérimentales qui suivent, le protocole décrit par Thompson et al. 1989, a été suivi pour la production d'animaux chimères.

10 III - <u>Transfection de cellules embryonnaires de</u> <u>souris</u>

La méthode décrite par Thompson et al. 1989, a été utilisée pour transfecter des cellules embryonnaires de souris. L'utilisation de la 15 technique de l'électroporation assure l'introduction d'une seule copie du gène étranger (lac.Z) par cellule. Après transfection, plusieurs clones exprimant la β-galactosidase ont été isolés.

Les plasmides de mutagénèse pGMD et pGMA ont été
20 linéarisés et introduits par électroporation dans des
cellules E.S. afin de favoriser l'insertion d'une
copie seulement dans le génome (réf. 11).

Les transfections initiales ont été effectuées pour comparer l'efficacité de ciblage du Hox-3.1 des 25 plasmides pGMA et pGMD (voir tableau I).

	Recombinaison homologue dans le gène Hox-3.1								
30	Ехр.	Plasmide de muta- génèse	N° de l'ensemble analysé		Nb de résul- tats P.C.R. positifs				
	I II III	pGMA pGMD pGMD	3 5 84	600 250 2-3	0(2) 3(5)				
35		PUMB	04	2-3	5(5)				

Tableau T

La lignée cellulaire E.S. "C.C.E." (réf. 16) a été maintenue d'une manière continue sur des couches nourricières fibroblastiques (réf. 17). Pour les expériences I et II, 1.5 x 107 cellules E.S. dans 1.5 5 ml HeBS ont été électroporées (réf. 11) à 200 V, avec 40 mg de plasmide linéarisé, puis étalées sur quatre boîtes de cultures (diamètre 100 mm). l'expérience III, le choc a été effectué dans les mêmes conditions mais un quart des cellules ont été 10 étalées sur quatre plaques à 24 puits. Le lendemain, 250 μg ml⁻¹ G418 ont été ajoutés. Chaque transfection a donné lieu à environ 2400 clones avec pGMA et environ 1000 clones avec pGMD.

Le nombre moyen de clones de cellules E.S.

résistantes au G418 dans chaque ensemble est indiqué
dans le tableau I, ainsi que le nombre d'ensembles
donnant un résultat positif avec la technique P.C.R.
Un résultat positif signifie q'une bande de 1.6 Kb a
pu être observée sur un gel d'agarose coloré de

bromure d'ethidium (voir fig. 7). Le nombre
d'ensembles donnant un signal positif après une
analyse de Southern du mélange P.C.R. et hybridation
d'une sonde spécifique qui ne contenait pas les
séquences des amorces est indiqué entre parenthèses

(fig. 8).

<u>Détection de la recombinaison homologue avec la</u> P.C.R.

P.C.R. a été effectuée sur 10⁵ cellules d'un ensemble de 250 clones de la transfection II (voir voie D de 30 la fig. 7). Dans les autres voies, quatre ensembles de la transfection III ont été analysés ensemble en mélangeant environ 4 x 5000 cellules. Les amorces 07 et 08 utilisées dans la P.C.R. entourent la séquence 3' Hox-3.1 du plasmide de mutagénèse (fig. 2). Le fragment de 1.6 Kb recouvrant cette séquence 3' ne peut être amplifié que dans le cas d'une

recombinaison homologue. Les voies 2, 3 et D illustrent des résultats positifs.

L'ADN de clones E.S. a été préparé au moment de la réplique sur filtre en utilisant la méthode 5 "boiling-proteinase K digestion boiling" (réf. 18). 40 cycles d'amplification (40 secondes à 94°C, 1 minute à 60°C, 7 minutes à 72°C) ont été effectués dans un mélange réactionnel de 100 µl, contenant 67 mM Tris-HCL (pH 8.6), 16.7 mM (NH4)2SO4, 6.7 mM MgCl2, 10 10 mM 2-mercaptoethanol, 0.01 % (p/v) gélatine, 200 μM dATP, dTTP et dCTP, 100 μM dGTP, 100 μM 7-deaza dGT, 600 nσ de chaque amorce (07 AACTTCCCTCTCTGCTATTC et 08 : CAGCAGAAACATACAAGCTG) et 3U polymérase Taq (Perkin Elmer Cetus), couvert de 15 100 μl paraffin. La moitié du mélange de réaction a été appliquée sur un gel d'agarose 0.7 % coloré au bromure d'ethidium. Le marqueur de taille est un digest Eco RI + Hind III d'ADN lambda.

Analyses de Southern

20 Trois clones indépendants de cellules E.S. contenant le Hox-3.1 muté (identifié par P.C.R.) ont été isolés des ensembles positifs en utilisant des pipettes. Leur ADN a été examiné par analyse de Southern après digestion avec les enzymes de restriction indiqués 25 dans la figure 8, afin de confirmer le ciblage spécifique et de faire la distinction entre les loci recombinés et sauvages. Deux sondes différentes ont été utilisées dans l'analyse de l'extrémité 3' des loci Hox-3.1 dans les clones mutés et dans les 30 cellules E.S. non-mutées agissant comme témoin (fig. 8 c). La première sonde "a" était contenue dans les séquences Hox-3.1 du plasmide de mutagénèse et démontrait le nombre d'intégrations de vecteur et leurs liaisons physiques. Un des trois clones 35 recombinés contenait en outre une copie du plasmide

intégrée au hasard (fig. 8 a, clone F2). La deuxième

sonde "b" qui n'était pas contenue dans le vecteur de mutagénèse faisait la distinction entre les allèles Hox-3.1 recombinées et sauvages (fig. 8 b). Le locus recombiné Hox-3.1 présentait, avec les deux sondes. 5 l'image d'hybridation attendue à partir des cartes de restriction du vecteur de mutagénèse et du locus intact. En outre, l'existence de deux domaines de recombinaison dans le bras 3' du vecteur a été confirmée par la présence ou l'absence de la séquence 10 AT dans le locus Hox-3.1 recombiné (par exemple fig. 8, clone L5). L'extrémité 5' du locus Hox-3.1 a également été analysée pour l'événement recombinaison homologue. Des enzymes de restriction ne présentant pas de sites dans la séquence Hox-3.1

5' de 6.8 Kb du vecteur de mutagénèse ont été utlisés dans la digestion des ADNs des clones recombinés. Ces ADNs ont ensuite été soumis à une électrophorèse dans un champ pulsé pour différencier les fragments de poids moléculaire élevé. Une analyse de Southern de 20 ce gel a également indiqué les allèles recombinées

correctement et les allèles recombinées correctement et les allèles Hox-3.1 sauvages, en utilisant une sonde présentant une séquence en amont du plasmide de mutagénèse.

Les analyses de Southern ont démontré q'une 25 allèle du gène Hox-3.1 a été recombinée comme prévu. La recombinaison homologue était équivalente à un double "crossing-over" entre les bras génomiques du plasmide de mutagénèse et les séquences chromosomales homologues (Fig. 2).

Dans les clones recombinants, le gène lac Z a été placé sous le contrôle des séquences promotrices et régulatrices du Hox-3.1 en amont du codon AUG, mais les signaux 3' de maturation de mRNA provenaient du SV40. Dans ces clones recombinés, l'expression de la Z n'était pas décelable par coloration avec β-Gal, ce qui est cohérent avec l'absence de

transcription de Hox-3.1 dans des cellules E.S. déterminée par analyse de protection de RNase. L'activité de &-Gal pouvait être induite dans certaines cellules après 3 ou 4 jours de culture en présence de 5.10⁻⁷M acide rétinoïque, conditions connues comme induisant la transcription de Hox-3.1 (réf. 19).

En utilisant le vecteur de mutagénèse pGMA, qui présente une homologie totale de 8.3 Kb ADN avec le 10 locus Hox-3.1, un fragment de 120 pb a été remplacé par une insertion de 7.2 Kb. La fréquence de ce remplacement ciblé (1/900) est comparable à celle obtenue récemment (1/1000) avec HPRT (réf. 13) ou avec En-2 (1/260) (réf. 20), le fragment hétérologue 15 inséré étant cependant dans ces derniers cas d'une taille beaucoup moins importante (1.1 et 1.5 Kb respectivement). D'une manière surprenante, il a été constaté qu'une fréquence de recombinaison homologue très élevée (1/40) a pu être obtenue avec le vecteur 20 pGMD. L'élimination des signaux 3' de maturation de mRNA et l'addition de la séquence de dégradation de mRNA au gène de résistance à la néomycine a eu pour effet de réduire le nombre total de clones résistants au G418 par 2.4 (tableau I). Le rapport de ciblage 25 spécifique était presque 10 fois plus élevé (900/40). Le mécanisme de recombinaison homologue même a dû être affecté dans les expériences avec pGMD. Une explication possible de ces résultats serait qu'une séquence AT de 51 pb pourrait fournir, in vivo, une 30 boucle ouverte dans le plasmide de mutagénèse à cause de sa température de fusion plus basse. Si les séquences Hox-3.1 voisines du pGMD peuvent être influencées par cette ouverture, de chaque côté de la région AT, elles pourraient réagir d'une manière plus 35 efficace, à l'état simple-brin, avec le chromosomal Hox-3.1. Le modèle de recombinaison

WO 90/11354 PCT/FR90/00185

> mitotique chez la levure suggère qu'il serait initié par un tel échange de brins, bien que le mécanisme de recombinaison homologue reste inconnu chez les eukaryotes plus complexes.

29

La figure 8 montre les résultats de l'analyse de Southern effectuée sur des clones individus positifs (L5 et F2) et des cellules E.S. (C.C.E.).

Les sondes utilisées n'hybrident qu'avec des séquences Hox-3.1 incluses dans le vecteur (a) ou 10 exclues du vecteur de mutagénèse (b). d'hybridation du locus Hox-3.1 recombiné (triangles ouverts) se distingue clairement du locus sauvage (triangles noirs). Les étoiles indiquent les bandes d'hybridation d'une copie du plasmide qui s'est 15 intégrée au hasard. Le marqueur de taille est un digest Eco RI + Hind III d'ADN lambda.

La figure 8(c) montre les cartes de restriction des allèles Hox-3.1 recombinées (rec.) et sauvages (wt). Les parties du vecteur de mutagénèse et du 20 locus Hox-3.1 sont indiquées avec les mêmes symboles que ceux utilisés dans la figure 2. Dans ce cas, la séquence AT a été intégrée par recombinaison homologue. La flèche verticale indique l'extrémité 3' du plasmide de mutagénèse. La localisation des sondes 25 "a" et "b" utilisées dans l'analyse de Southern est également indiquée. Les abréviations utilisées dans la figure 8 sont les suivantes : B, Bam HI ; D, Dra I, E, Eco RI ; H, Hind III ; S, Sal I ; X, Xho I.

IV - Production d'embryons chiméres

30

Une microinjection dans des blastocystes a été effectuée avec deux clones E.S. recombinants contenant un allèle Hox-3.1 intacte et un allèle recombiné, ces clones ne contenaient aucune autre copie du plasmide de mutagénèse. Les Kariotypes de 35 ces cellules étaient normaux.

FEUILLE DE REMPLACEMENT

Dix quinze cellules mutées ont microinjectées par blastocyste. Après réimplantation dans des mères porteuses, les embryons ont été recueillis à 9.5, 10.5 et 12.5 jours p.c. et analysés 5 pour expression de lac Z. La grille de transcription de Hox-3.1 à ces stades avait été déterminée au préalable par analyse d'hybridation in situ (réf. 1). Les transcrits Hox-3.1 sont détectables pour la première fois au stade de gastrulation tardive et sont répartis dans tous les tissus de la partie arrière de l'animal. Plus tard, la répartition devient progressivement limitée dans l'espace et spécifique au tissu. Au stade de 12.5 jours p.c., la transcription est localisée dans la région cervicale 15 du tube neural, au niveau du coeur. Au cours de l'embryogenèse, la répartition de la transcription de Hox-3.1 subit donc des modifications. Le stade 10.5 jours p.c. semble être une période de transition, la transcription ayant lieu à la fois dans les deux 20 régions arrières et dans le tube neural cervical.

Dans des embryons chimériques de 9.5 et 10.5 jours p.c., la partie caudale au bourgeon postérieur présentait une activité β -Gal intense, tandis que le marqueur n'a jamais été détecté dans la région 25 thoracique antérieure ou la tête (Fig. 9a). Dans la région arrière, des cellules colorées par le β -Gal ont été observées dans tous les tissus et de toutes les couches embryonnaires. Entre les deux bourgeons qui donnent les membres, des cellules colorées 30 étaient réparties dans des zones restreintes, dans l'ectoderme superficiel (Fig. 9b), comme dans les régions arrières (Fig. 9c) et, en forme de lignes étroites ou rayures, dans le tube neural (Fig. 9b). Ces rayures présentaient une répartition irrégulière 35 et asymétrique sur la paroi du tube neural. La transcription de Hox-3.1 n'a pas été détectée dans la

WO 90/11354 PCT/FR90/00185

> couche mince de cellules vers la fermeture du tube neural. Ces cellules n'ont peut-être pas résisté aux traitements appliqués lors de l'hybridation in situ. Il a été observé que les cellules de l'ectoderme 5 neurale font partie, très tôt, de parties différentes du système nerveux et migrent dans une direction radiale, suivant des mouvements latéraux étroits (réf. 21). Ces résultats sont donc cohérents avec cette observation.

31

10 L'expression đе Lac z a donc illustré correctement la première partie de la transcription de l'homéogène Hox-3.1, c'est-à-dire dans tous les tissus des régions caudales des embryons de 9.5 et iours et a fourni p.c., de nouvelles 15 informations concernant le mode de transcription de Hox-3.1.

En revanche, l'expression de Lac Z n'a pas été observée dans les régions cervicales du tube neural d'embryons chimères de 12.5 jours, ni dans la région 20 antérieure d'embryons de 10.5 jours ; ceci n'était le résultat attendu à partir des études d'hybridation <u>in situ</u>. La phase ultérieure de transcription de Hox-3.1 observée à partir du jour 10.5 dans les zones très localisées du tube neural 25 n'était pas mise en évidence par l'activité de eta-Gal. Une explication possible pour ce résultat serait que, bien que l'expression de Lac Z soit sous le contrôle du promoteur Hox-3.1, les séquences 3' du Hox-3.1 sont absentes dans le gène reporteur. Il est possible 30 que des séquences 3' du codon d'initiation AUG du Hox-3.1 aient une influence sur l'expression tardive de Hox-3.1 dans le domaine antérieur. Un effet de "dosage de gène" pourrait aussi expliquer ce résultat. L'autoactivation de plusieurs homéogènes 35 chez <u>Drosophila</u> a été démontrée génétiquement ou

suggérée par la formation de complexes entre l'ADN et les protéines des homeobox.

Si le composant tardif de la transcription de Hox-3.1 dans le tube neural est maintenu par un 5 mécanisme semblable, l'inactivation d'un allèle pourrait avoir un effet dominant dans les celules de l'ectoderme neural. Puisqu'un allèle seulement produirait la protéine Hox-3.1. le signal d'activation serait dilué sur les deux promoteurs. La 10 réduction d'autoinactivation dans les deux loci pourrait ainsi conduire à un arrêt total de l'initiation de transcription. Ceci pourrait expliquer pourquoi aucune expression de Lac Z n'a été détectée dans la région cervicale du tube neural 15 d'embryons de 10.5 et 12.5 jours.

V - Passage de la modification dans la lignée cellulaire germinale : production d'animaux transgéniques

Les effets en F₁ et en F₂ de la modification 20 apportée par l'insertion ciblée ont été observés après reproduction des chimères. Le passage de la modification dans la lignée cellulaire germinale a été constaté.

25

30

35

BIBLIOGRAPHIE

- 1. Le Mouellic, H., Condamine, H. et Brûlet, P. (1988). Genes & Development. 2, 125-135.
- 2. Cavenir, D.R. (1987). Nucleic Acids Res. 15,
- 5 1353-1361.
 - 3. Sanes, J.R. Rubenstein, J.L.R. et Nicolas, J.F. (1986) EMBO J. 5, 3133-3142.
 - Nolan, G.P., Fiering, S., Nicolas, J.F. et Herzenberg, L.A. (1988) Proc. Natl. Acad. Sci. USA
- 10 85, 2603-2607.
 - 5. Gorman, C., Padmanabhan, R. et Howard, B.H. (1983). Science. 221, 661-553.
- 6. Gormann, C.M., Merlino, G.T. Willingham, M.C. Pastan, I. et Howard, B. H. (1982) Proc. Natl. 15 Acad. Sci. USA 79, 6777-6781.
- 7. Southern, P.J. et Berg, P. (1982) J. Mol. Appl. Genet 1, 327- 341.
 - 8. Herbomel, P., Bourachot, B. et Yaniv, M. (1984). Cell. 39, 653-662.
- 20 9. Robertson, E.J. (1987). Teratocarcinomas and embruonic stem cells: A practical approach. IRL Press, Oxford.
 - 10.Kahn, A. (1988). Médecine/Sciences 4, 515-518. 11.G. Chu, Hayakawa H., Berg. P. (1987) Nucleic Acid
- 25 Research <u>15</u>, Nr. 3, 1311-1326. 12. Thompson, S., Clarke, A.R., Pow, A.M., Hooper, M.L., Melton, D.W., (1989) Cell, <u>56</u>, 313-321.
 - 13.Thomas, K.R., Capecchi, M.R., (1987) Cell, <u>51</u>
- 30 14. Evans, M.J., Kaufmann, M.H. (1981) Nature, 292, 154-155,
 - 15. Robertson, E.J., (1986) Trends in Genetics, 9-13 16.Robertson, E., Bradley, A., Kuehn, M. & Evans, M. Nature 323, 445-448 (1986).

17.R	bertsc	n, E	.J. in	Tera	tocarc	inomas	and	Embryonic
Stem	Cells	(ed.	Robert	son,	E.J.)	71-112	(IRI	, Oxford,
1987)							•	

18.Kim, H.S. & Smithies, O. Nucleic Acids Res. 16, 5 8887-8903 (1988).

19.Breier, G., Bucan, M., Francke, U., Colberg-Poley, A.M. & Gruss, P. EMBO J.5, 2209-2215 (1986).
20.Joyner, A.L., Skarnes, W.C. & Rossant, J. Nature 338, 153-156 (1989).

10 21.McKay, R. D. G. Cell 58, 815-821 (1989).

15

20

25

30

35

15

25

REVENDICATIONS

- 1. Procédé de remplacement spécifique, d'un gène notamment par ciblage d'un ADN, dit ADN d'insertion constitué par une partie d'un gène susceptible d'être rendu fonctionnel, ou dont le fonctionnement peut être rendu plus efficace, lorsqu'il est recombiné avec un ADN de complément pour alors fournir un gène recombinant complet dans le génome d'une cellule eucaryote, caractérisé en ce que
- 10 le site d'insertion se trouve dans un gène choisi, dit gène receveur choisi, et contenant l'ADN de complément, et en ce que
 - l'on transfecte des cellules eucaryotes avec un vecteur contenant un insérat comprenant lui-même 1'ADN d'insertion et deux séquences dites "flanquantes" de part et d'autre de 1'ADN d'insertion, respectivement homologues deux séquences génomiques qui jouxtent le site d'insertion
- 20 l'ADN d'insertion étant hétérologue vis-à-vis du gène receveur, et

souhaité dans le gène receveur,

- les séquences flanquantes, étant choisies parmi celles qui constituent le susdit ADN de complément et qui autorisent, par recombinaison homologue avec des séquences correspondantes du gène receveur, la reconstitution d'un gène recombinant complet dans le
- génome de la cellule eucaryote.

 2. Procédé selon la revendication 1, ledit ADN
 d'insertion contenant soit une séquence codante soit
- 30 une séquence régulatrice, caractérisé en ce que - le site d'insertion se trouve dans un gène choisi dit gène receveur et en ce que
- l'on transfecte des cellules eucaryotes avec un vecteur contenant un insérat comprenant lui-même 35 l'ADN d'insertion et deux séquences dites "flanquantes" de part et d'autre de l'ADN

- d'insertion, respectivement homologues à deux séquences génomiques qui jouxtent le site d'insertion souhaité dans le gène receveur,
- l'ADN d'insertion étant hétérologue vis-à-vis du
 gène receveur et,
- les séquences flanquantes étant choisies afin de permettre par recombinaison homologue selon le cas, soit l'expression de la séquence codante de l'ADN d'insertion entier sous le contrôle des séquences
 régulatrices du gène receveur, soit l'expression d'une séquence codante du gène receveur sous le contrôle de séquences régulatrices de l'ADN d'insertion.
- 3. Procédé selon la revendication 1 ou 2, 15 caractérisé en ce que l'ADN d'insertion contient une séquence codante dépourvue d'élément de régulation, notamment d'un promoteur qui lui est propre.
- Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que le gène
 receveur est présent dans le génome de la cellule eucaryote en au moins deux exemplaires.
- 5. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisé en ce que chacune des séquences flanquantes a une longueur supérieure à 150 paires de bases, et inférieure à la longueur du gêne receveur.
- Frocédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisé en ce que les cellules eucaryotes sont des cellules souches
 embryonnaires (E.S.).
 - Procédé selon l'une des revendications précédentes, caractérisé en ce que le gène d'insertion est un gène hétérologue à l'espèce transfectée.
- 35 8. Procédé selon l'une des revendications précédentes, caractérisé en ce que le vecteur

contient des séquences intercalées entre le gène d'insertion et les séquences flanquantes.

- Procédé selon la revendication 8, caractérisé en ce que les séquences intercalantes contiennent une séquence codant pour un agent sélectif permettant la sélection des transformants et éventuellement un gêne marqueur par exemple le LacZ.
- 10. Procédé selon l'une des revendications précédentes, caractérisé en ce que la transfection 10 est effectuée par électroporation.
- 11. Procédé selon l'une des revendications précédentes, caractérisé en ce que la technique de Polymerase Chain Reaction (P.C.R.) est utilisée pour amplifier la séquence d'ADN du locus où se fait l'insertion pour vérifier que l'insertion a eu lieu dans le site souhaité.
- 12.Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'ADN d'insertion comporte, entre les séquences flanquantes, d'une part une séquence d'ADN de complément dans le gène receveur pour fournir un gène recombinant, et, d'autre part, une séquence codant pour un agent sélectif permettant la sélection des transformants et un promoteur autorisant l'expression de l'agent sélectif, le gène receveur et le gène recombinant codant pour des produits d'expression ne conférant pas de phénotype sélectable.
- 13.Procédé đe production d'animaux transgéniques, caractérisé en ce que des cellules 30 E.S. sont transfectées par le procédé selon l'une des revendications 1 12 à et sélectionnées l'évènement de recombinaison homologue, à savoir l'intégration correcte du gène étranger, les cellules sont injectées dans des embryons à un stade où ils 35 sont aptes à intégrer les cellules transfectées, par exemple au stade blastocyste, ceux-ci sont ensuite

15

25

35

réimplantés dans une mère porteuse et, les individus chimères obtenus au terme de la gestation et chez lesquels est constaté la colonisation par cellules E.S. de la lignée germinale, sont accouplés 5 pour obtenir des animaux transgéniques hétérozygotes pour le gène remplacé.

14. Plasmide apte à effectuer l'insertion ciblée d'un gène dit gène d'insertion dans le génome d'une cellule eucaryote, caractérisé en ce qu'il contient 10 un insérat comprenant lui-même le gène d'insertion et deux séquences dites "flanquantes" de part et d'autre du gène d'insertion, respectivement homologues aux deux séquences génomiques qui jouxtent le site d'insertion souhaité dans le gène receveur.

- 15.Plasmide selon 1a revendication caractérisé en ce que l'insérat comprend, entre les séquences flanquantes, d'une part une séquence d'ADN destinée à être recombinée avec l'ADN de complément dans le gène receveur, et, d'autre part, une séquence 20 codant pour un agent sélectif permettant la sélection transformants et un promoteur autorisant l'expression de l'agent sélectif, la séquence d'ADN destinée à être recombinée avec l'ADN de complément étant autre qu'un gène codant pour un agent sélectif. 16.
 - Plasmide pGN comme illustré dans la figure 1.
 - 17. Cellules eucaryotes transformées par procédé de la revendication 1.
- 18. Cellules selon la revendication 17 30 caractérisées en ce que ce sont des cellules E.S.
 - 19. Animal transgénique dans lequel une seule copie d'un gène qui est présent dans le génome à au moins deux exemplaires, a été inactivé l'insertion d'un gène qui est différent du gène inactivé, le gène d'insertion étant inséré dans une position qui permet l'expression de ce gène sous le

contrôle des séquences régulatrices du gène endogène inactivé.

- 20. Application du procédé selon quelconque des revendications 1 à 12 pour la thérapie génique.
- 21. Application du procédé selon quelconque des revendications 1 à 12 pour la production d'animaux transgéniques.
- 22. Application du procédé de la revendication 9 10 pour marquage génétique d'animaux.
- 23. Application du procédé de la revendication 13 pour le criblage de produits pharmaceutiques présumés avoir une activité à l'égard des produits d'expression d'un gène pathologique lié à 15 maladie, caractérisée en ce que le gène d'insertion est constitué par le gène pathologique ou un fragment de celui-ci et en ce que l'on administre à l'animal transgénique le produit pharmaceutique à tester, en vue d'évaluer son activité sur la maladie.

20

25

30



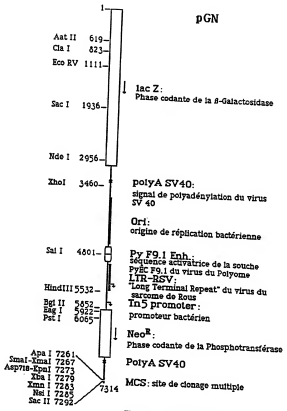


Figure 1: plasmide linéaire



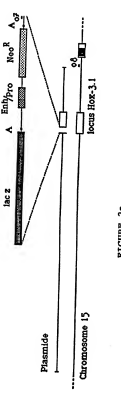
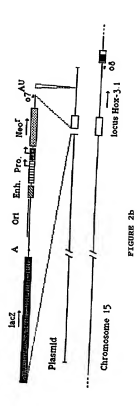
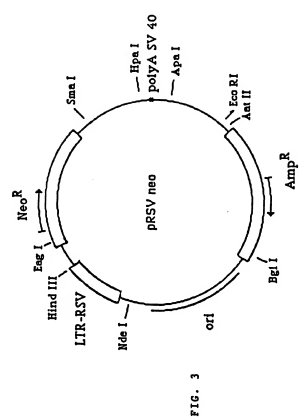


FIGURE 2a

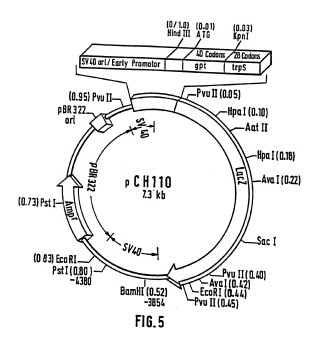




FEUILLE DE REMPLACEMENT

PCT/FR90/00185 5/12 **BLUESCRIPT KS** 2.9 Kb

FEUILLE DE REMPLACEMENT



FEUILLE DE REMPLACEMENT

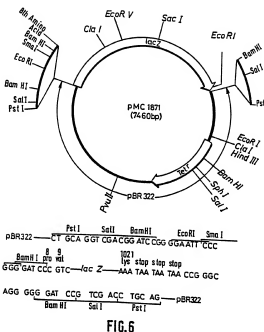
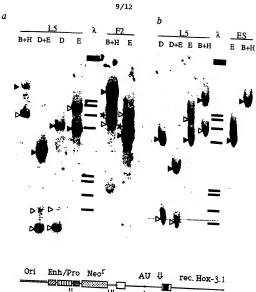




FIG. 7



Ori Enh/Pro Neor AU U rec. Hox-3.1

EH BD D D | | | | | |

H D E X S D E H

Wt Hox-3.1

с

FEUILLE DE REMPLACEMENT



Fig. 9A



Fig OR



Fig. 9C

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/FR 90/00185 I. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (if several classification symbols apply, Indicate ell) ⁶ According to International Patent Classification (IPC) or to both National Classification and IPC C 12 N 15/00, C 12 N 15/85, C 12 N 15/90, G 01 N 33/68 II. FIELDS SEARCHED Minimum Documentation Searched 7 Classification System | Classification Symbols IPC⁵ C 12 N 15/00, C 12 N 15/85, C 12 N 15 90 Documentation Searched other than Minimum Documentation to the Extent that such Documents are included in the Fields Searched * III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of Document, 11 with Indication, where appropriate, of the relevant passages 12 Relevant to Claim No. 13 Cell, vol. 56, 27 January 1989, Cell Press, 1,13-15,17, (Cambridge, Mass., US), 18.21.22 S. Thompson et al.: "Germ line transmission and expression of a corrected HPRT gene produced by gene targeting in embryonic stem cells", pages 313-321 see the whole article (cited in the application) Y 19.20.23 3,5,6,10,11 X Nature, vol. 338, 9 March 1989, (London, 1,13-15.17 GB), A. Zimmer et al.: "Production of 18.21.22 chimaeric mice containing embryonic stem (ES) cells carrying a homoeobox Hox 1.1 allele mutated by homologous recombination", pages 150-153 see the whole article, in particular page 153, columns 1.2 3,6,11,19,20 ٠/. * Special categories of cited documents: 10 "T" later document published after the international filling date or priority dete and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filling date "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family IV CERTIFICATION Date of the Actual Completion of the International Search Date of Malling of this International Search Report

11 July 1990 (11.07.90)

Signature of Authorized Officer

EUROPEAN PATENT OFFICE
Form PCT/ISA/210 (second sheet) (January 1985)

International Searching Authority

14 June 1990 (14.06.90)

III. DOCUI	MI. DOCUMENTS CONSIDERED TO SE RELEVANT (CONTINUED FROM THE SECOND SHEET)			
Category *	Citation of Document, with Indication, where appropriate, of the relevant sessages	Relevant to Claim No		
Ť				
x	Nature, vol. 336, 24 November 1988, (London, GB) S.L. Mansour et al.: "Disruption of the proto-oncogene int-2 in mouse embryoderived stemm cells: a general strategy for targeting mutations to nonselectable genes", pages 348-351 see the whole article	1,13-15,17- 22		
A		3,4,6,7,10		
х	Proc. Natl. Acad. Sci. USA, vol. 85, November 1988, (Washington, US), T. DOETSCHMAN et al.: "Targeted mutation of the Hprt gene in mouse embryonic stemm cells", pages 8583- 8587	1,13-15,17, 18,21,22		
A	see the whole article	3,5-7,11		
A	EP, A, 0289121 (STRATAGENE) 2:November 1988 see page 3, column 3, line 37 - column 4, line 30; page 6, column 9, lines 43-50; claims	1,13-15,17, 21,22		
Y	Times 43-50, Crarme	19,20,23		
A	EP, A, 0279582 (BAYLOR COLLEGE OF MEDICINE 24 August 1988 see column 4, lines 2-53; column 7, lines 30-40; column 8, lines 23-46; column 12, lines 24-39; column 19, line 53 - column 20, line 11; claims	1,2,6-9,13- 15,17-19,21 -23		
A	EP, A, 0169672 (PRESIDENT AND FELLOWS OF HARVARD COLLECE) 29 January 1986 see the whole document	1,13-15,17, 19,21-23		
A	EP, A, 0074808 (UNIVERSITY PATENTS) 23 March 1983 see the whole document, in particular page 14/.	1,14		

III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT (CONTINUED FROM THE SECOND SHEET)					
Category *	Citation of Document, with Indication, where appropriate, of the resevent passages	Resevent to Claim No			
P,X	Chemical Abstracts, vol. 110, No. 17, 24 April 1989, (Columbus, Ohio, US), M.A. Frohman et al.: "Cut, paste, and save: new approaches to altering specific genes in mice", see page 194, abstract 148796z, & Cell (Cambridge, Mass.), 1989, 56(2), 145-7	1,13-15,17, 21,22			
P,A	Chemical Abstracts, vol. 111, No. 21, 20 November 1989, (Columbus, Ohio, US), R.S. Johnson et al.: "Targeting of non-expressed genes in embryonic stem cells via homologous recombination", see page 205, abstract 188649f, & Science (Washington, D.C., 1883-), 1989, 245(4923), 1234-6	1,12-15,17, 21,22			

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

FR 9000185 \$A 35781

This ance: lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDF file on 63/607/50.

The European Patent Office is in own glable for these particulars which are mereby given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
EP-A- 0289121		JP-A-	1027478	30-01-89	
EP-A- 0279582	24-08-88	AU-A- JP-A-	1178488 63309192	18-08-88 16-12-88	
EP-A- 0169672	29-01-86	US-A- JP-A-	4736866 61081743	12-04-88 25-04-86	
EP-A- 0074808	23-03-83	CA-A- JP-A- US-A-	1214408 58078591 4769331	25-11-86 12-05-83 06-09-88	
				,	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Documentation minimale consultée *

C 12 N 15/00, C 12 N 15/85, C 12 N 15/90, G 01 N 33/68

C 12 N 15/00, C 12 N 15/85, C 12 N 15/90

Symboles de clessification

Seion le classification internationale des brevets (CIB) ou à le fois seion le clessification nationale et le CIB

II. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTÉ

Système de clessification

CTB.

Demende internetionale N° PCT/FR 90/00185 I. CLASSEMENT DE L'INVENTION (al plusieurs symboles de classification cont applicables, les indiquer tous)?

Documentation consultée autre que le documentation minimale dans le mesure où de tels documents font pertie dez domeines sur lesquels le recherche e porté * III. DOCUMENTS CONSIDÉRÉS COMME PERTINENTS 18 Catégorie * Identification des documents cités, 11 evec indication, si nécessaire, des passages partinents 12 Nº des revendications visées 13 х Cell, vol. 56, 27 janvier 1989, Cell Press, (Cambridge, Mass., US), 1,13-15,17. 18,21,22 S. Thompson et al.: "Germ line transmission and expression of a corrected HPRT gene produced by gene targeting in embryonic stem cells", Pages 313-321 voir l'article en entier cité dans la demande Y 19,20,23 Α 3,5,6,10,11 x Nature, vol. 338, 9 mars 1989, (Londres, GB), 1,13-15,17, A. Zimmer et al.: "Production of 18,21,22 chimaeric mice containing embryonic stem (ES) cells carrying a homoeobox Hox 1.1 allele mutated by homologous recombination", pages 150-153 voir l'article en entier; en particulier page 153, colonnes 1,2 3,6,11,19,20 * Cetégories spécieles de documents cités: ** «T» document ultérieur publié postérieurement à le dete de dépôt internetionel ou é le date de prorité et n'eppertenent pas à l'étet de le technique pertinent, mais cité pour comprender le principe ou la théorie constituent le beas de l'invantion A > document définissent l'étet général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent E » document entérieur, mais publié à le dete de dépôt interne-tionel ou eprès cette dete X e document perticulièrement pertinent: l'invention ravandi-quée ns peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquent une activité inventive L > document pouvent jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer le dete de publication d'une eutre citation ou pour une reison spéciele (telle qu'indiquée) Sy document une schnite invention in in O » document se rétérant à une divulgation orale, à un usage, é une exposition ou tous autres moyens P » document publié event le dete de dépôt internetional, mais postérieurement é le dete de priorité revendiquée e & e document qui feit pertie de le même femilie de brevets IV. CERTIFICATION Dete à lequelle le recherche internetionale e été effectivement Dete d'expédition du présent rapport de recherche internetionale 14 juin 1990 1 1. 07. 90 Administration chargée de le recherche internetionale OFFICE EUROPEEN DES BREVETS Formulaire PCT/ISA/210 (deuxième feuille) (Janvier 1985) M. PEIS

Catégorie *	identification des documents cités, avec indication, si nécessaire, des passages partinents	Nº des revendications	
х		VIEAGE	
	Nature, vol. 336, 24 novembre 1988, (Londres, US), S.L. Mansour et al.: "Disruption of the proto-oncogene int-2 in mouse embryoderived stemm cells: a general strategy for targeting mutations to nonselectable genes", pages 348-351 voir l'article en entier	1,13-15,17- 22	
A		3,4,6,7,10	
x	Proc. Natl. Acad. Sci. USA, vol. 85, novembre 1988, (Washington, US), T. DOETSCHMAN et al.: "Targeted mutation of the Hprt gene in mouse embryonic stemm cells", pages 8583- 8587 voir l'article en entier	1,13-15,17, 18,21,22	
A	voir l'article en entier	2 5 7 11	
. i		3,5-7,11	
A	EP, A, 0289121 (STRATAGENE) 2 novembre 1988 voir page 3, colonne 3, ligne 37 - colonne 4, ligne 30; page 6, colonne 9, lignes 43-50; revendications	1,13-15,17, 21,22	
Y	<u></u>	19,20,23	
A	EP, A, 0279582 (BAYLOR COLLEGE OF MEDICINE) 24 août 1988 voir colonne 4, lignes 2-53; colonne 7, lignes 30-40; colonne 8, lignes 23-46; colonne 12, lignes 24-39; colonne 19, ligne 53 - colonne 20, ligne 11; revendications	1,2,6-9,13- 15,17-19,21 -23	
A		1,13-15,17, 19,21-23	
A	EP, A, 0074808 (UNIVERSITY PATENTS) 23 mars 1983 voir le document en entier; en parti- culier page 14	1,14	
	./.		
	+		

	Demande internationale N* PC	T/FR 90/001		
III. DOCUMENTS CONSIDÉRÉS COMME PERTINENTS (EUITE DES REMSEIONEMENTS INDIQUÉS SUR LA DEUXIÈME FEUILLE)				
etégorie *	identification des documents cités, avec indication, si nécessaire, des passages pertinents	Nº des revendication		
P,X	Chemical Abstracts, vol. 110, no. 17, 24 avril 1989, (Columbus, Ohio, US), M.A. Frohman et al.: "Cut, paste, and save: new approaches to altering specific genes in mice", voir page 194, résumé 148796z, & Cell (Cambridge, Mass.), 1989, 56(2), 145-7	1,13-15,17 21,22		
P,A	Chemical Abstracts, vol. 111, no. 21, 20 novembre 1989, (Columbus, Ohio, US), R.S. Johnson et al.: "Targeting of non-expressed genes in embryonic stem cells via homologous recombination", voir page 205, résumé 188649f, & Science (Washington, D.C., 1883-), 1989, 245(4923), 1234-6	1,12-15,17 21,22		
				

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE RELATIF A LA DEMANDE INTERNATIONALE NO.

FR 9000185 SA 35781

La prisente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche internationale vicé ci-dessus.

Lesdiss membres sour contenus au foiteir informatique de l'Office européea des brevets à la date du 03/07/90

Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engageut pas la respanzabilité de l'Office européen des brevets.

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
EP-A- 02	289121	02-11-88	JP-A-	1027478	30-01-89
EP-A- 02	79582	24-08-88	AU-A- JP-A-	1178488 63309192	18-08-88 16-12-88
EP-A- 01	169672	29-01-86	US-A- JP-A-	4736866 61081743	12-04-88 25-04-86
EP-A- 00	74808	23-03-83	CA-A- JP-A- US-A-	1214408 58078591 4769331	25-11-86 12-05-83 06-09-88